日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年 4月 2日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-099031

[ST. 10/C]:

[J P 2 0 0 3 - 0 9 9 0 3 1]

出 願 人
Applicant(s):

松下電器產業株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年12月26日





【書類名】

特許願

【整理番号】

2033740362

【あて先】

特許庁長官 太田 信一郎 殿

【国際特許分類】

H01M 8/00

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式

会社内

【氏名】

小林 晋

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式

会社内

【氏名】

松本 敏宏

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式

会社内

【氏名】

富澤 猛

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式

会社内

【氏名】

粉川 勝蔵

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式

会社内

【氏名】

神原 輝壽

【特許出願人】

【識別番号】

000005821

【氏名又は名称】 松下電器産業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100065868

【弁理士】

【氏名又は名称】

角田 嘉宏

【電話番号】

078-321-8822

【選任した代理人】

【識別番号】

100088960

【弁理士】

【氏名又は名称】

高石 ▲さとる▼

【電話番号】

078-321-8822

【選任した代理人】

【識別番号】

100106242

【弁理士】

【氏名又は名称】 古川 安航

【電話番号】

078-321-8822

【選任した代理人】

【識別番号】

100110951

【弁理士】

【氏名又は名称】 西谷 俊男

【電話番号】

078-321-8822

【選任した代理人】

【識別番号】

100114834

【弁理士】

【氏名又は名称】

幅 慶司

【電話番号】

078-321-8822

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

006220

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0101410

【プルーフの要否】 要



【発明の名称】 高分子電解質型燃料電池

【特許請求の範囲】

【請求項1】 高分子電解質膜を一対の電極層で挟んでなる電解質膜-電極接合体と、前記電解質膜-電極接合体を挟持する、ガス流路を有した一対のセパレータとを備え、前記電解質膜-電極接合体の周縁部と前記一対のセパレータとの間に、前記高分子電解質膜と前記一対のセパレータとの間および前記一対のセパレータ間をシールするためのシール構造が設けられている高分子電解質型燃料電池において、

前記シール構造は、前記周縁部を覆うようにして挟持する枠体と、前記枠体と 前記一対のセパレータとの間に配置された弾性体とを備えることを特徴とする高 分子電解質型燃料電池。

【請求項2】 前記枠体は曲げ弾性率が3000以上50000以下の材料から構成され、前記弾性体は圧縮弾性率が0より大きく200以下の材料から構成される請求項1に記載の高分子電解質型燃料電池。

【請求項3】 前記枠体には1または複数の第1の溝が形成され、前記一対のセパレータの前記枠体に形成されている第1の溝と対応する位置には第2の溝が形成されており、前記弾性体は前記第1の溝および前記第2の溝によって形成された領域内に配置されている請求項1または請求項2に記載の高分子電解質型燃料電池。

【請求項4】 前記弾性体と前記枠体とは、二色成形によって一体化されている請求項3に記載の高分子電解質型燃料電池。

【請求項5】 前記弾性体と前記枠体とは融着されている請求項4に記載の 高分子電解質型燃料電池。

【請求項6】 前記第1の溝は、前記枠体の厚み方向の中央位置に向かって 広がるようなテーパー状をなしている請求項4に記載の高分子電解質型燃料電池

【請求項7】 前記枠体および前記一対のセパレータにはガスが通過するマニフォルドがそれぞれ形成されており、前記第1の溝および前記第2の溝は前記

マニフォルドに沿って形成されている請求項3乃至請求項6の何れかに記載の高分子電解質型燃料電池。

【請求項8】 前記弾性体は前記枠体の全面を覆うようにして配置されている請求項1または請求項2に記載の高分子電解質型燃料電池。

【請求項9】 前記枠体は、第1の枠体と第2の枠体が積層されて構成されており、前記第1の枠体および前記第2の枠体で前記周縁部を挟持している請求項8に記載の高分子電解質型燃料電池。

【請求項10】 高分子電解質膜を一対の電極層で挟んでなる電解質膜ー電極接合体と、前記電解質膜ー電極接合体を挟持する、ガス流路を有した一対のセパレータとを備え、前記電解質膜ー電極接合体の周縁部と前記一対のセパレータとの間に、前記高分子電解質膜と前記一対のセパレータとの間および前記一対のセパレータ間をシールするためのシール構造が設けられている高分子電解質型燃料電池において、

前記一対のセパレータは弾性を有しており、

前記シール構造は、前記周縁部を覆うようにして挟持する枠体であることを特徴とする高分子電解質型燃料電池。

【請求項11】 高分子電解質膜を一対の電極層で挟んでなる電解質膜-電極接合体と、前記電解質膜-電極接合体を挟持する、ガス流路を有した一対のセパレータとを備え、前記電解質膜-電極接合体の周縁部と前記一対のセパレータとの間に、前記高分子電解質膜と前記一対のセパレータとの間および前記一対のセパレータ間をシールするためのシール構造が設けられている高分子電解質型燃料電池において、

前記シール構造は、第1の枠体と、第2の枠体と、弾性体とを備え、前記第1 の枠体と一方の前記セパレータとの間、前記第2の枠体と他方の前記セパレータ との間、および前記第1の枠体と前記第2の枠体との間に前記弾性体が配置され 、前記第1の枠体と前記第2の枠体との間に配置されている弾性体が前記周縁部 を覆うようにして挟持していることを特徴とする高分子電解質型燃料電池。

【請求項12】 前記弾性体は、前記第1の枠体および前記第2の枠体の全面を覆うようにして配置されている請求項11に記載の高分子電解質型燃料電池

3/

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、高分子電解質型燃料電池に関し、特に、電解質膜ー電極接合体の周 縁部に配されているシール構造が改良された高分子電解質型燃料電池に関する。

[00002]

【従来の技術】

高分子電解質型燃料電池は、高分子電解質膜であるイオン交換膜の片側の面に燃料ガスを、他方の面に空気等の酸化剤ガスをそれぞれ暴露し、イオン交換膜を介した化学反応によって水を合成し、これによって生じる反応エネルギーを電気的に取り出すことを基本原理としている。

[0003]

このような燃料電池の基本発電素子は、水素イオンを選択的に輸送する高分子電解質膜と、高分子電解質膜の両面に形成され、白金族金属触媒を担持したカーボン粉末を主成分とする一対の触媒層(アノード触媒層およびカソード触媒層)と、この一対の触媒層を挟んで位置する通気性および電子伝導性を併せ持つ、主に炭素繊維から成るガス拡散電極とから構成されている。この基本発電素子はMEA(menblene-electrode-assembly:電解質膜ー電極接合体)と呼ばれている。電極に供給される燃料ガスおよび酸化剤ガスが外にリークしたり、二種類のガスが混合したりしないように、電極の周囲には高分子電解質膜を挟んでガスケットが配置される。このガスケットとMEAとは通常熱圧着法により一体化される

[0004]

このような燃料電池の基本構造は、燃料ガス流路の設けられたアノードセパレータと空気ガス流路の設けられたカソードセパレータとによって、ガスケットおよびMEAを挟んだものである。

[0005]

通常セパレータには、燃料ガスおよび酸化剤ガスならびに冷却水を各セパレー

タに分岐してその分岐先を直接セパレータ板の溝につなぐための各一対(場合により複数対)の貫通孔(マニフォルド)が設けられている。この構造により、例えば燃料ガスであれば、燃料ガス供給マニフォルドからアノードセパレータの燃料ガス流路に分岐され、流路を流れる過程でMEAにおける電池反応に伴い消費される。このときの余剰の燃料ガスは燃料ガス排気マニフォルドに廃棄される。これは酸化剤ガスについても同様である。

[0006]

燃料電池は、発電と同時に発熱するので、電池を良好な温度状態に維持するために、冷却水等で冷却する必要がある。そのため、通常、1~3セル毎に、セパレータ背面に冷却水流路を設けて冷却部とする。これらのMEA、セパレータ板、および冷却部を交互に重ねて積層し、その積層体を集電板および絶縁板を介して端板で挟み、締結ボルトで両端から固定するのが一般的な積層燃料電池の構造である。この積層燃料電池は通常単にスタックと呼ばれている。

[0007]

図1は従来のスタックの構成を示す斜視図であり、図2は図1のA-A線矢視図である。図1および図2においては、説明の便宜上、スタックの積層構造が一部分解されている。また、図3は従来のスタックが備えるカソードセパレータの空気流路パターンの一例を、図4は同じくアノードセパレータの水素流路パターンの一例をそれぞれ示す平面図である。また、図5は図3に示すカソードセパレータおよび図4に示すアノードセパレータに適合するMEAおよびガスケットの構成を示す平面図であり、図6は図5のB-B線矢視図である。

[(00008)]

図1および図2に示すように、長方形状のアノードセパレータ1およびカソードセパレータ2の両端部には、水素マニフォルド3、水マニフォルド4、および空気マニフォルド5が形成されている。これらのアノードセパレータ1およびカソードセパレータ2はOリング(水冷面シール部材)8を介して圧接されている。そして、アノードセパレータ1のカソードセパレータ2と接している側、およびカソードセパレータ2のアノードセパレータ1と接している側にはそれぞれ冷却水流路9が形成されている。また、アノードセパレータ1のカソードセパレータ1のカソードセパレー

タ2から離れた側には空気流路10が、カソードセパレータ2のアノードセパレータ1から離れた側には水素流路11がそれぞれ形成されている。なお、これらの空気流路10および水素流路11のパターンの一例が図3および図4にそれぞれ示されている。

[0009]

図5および図6を併せて参照すると、以上のように構成されたアノードセパレータ1およびカソードセパレータ2から構成される積層体の間には、イオン交換膜12と、そのイオン交換膜12の両面に形成されたアノード触媒層13およびカソード触媒層14と、これらのアノード触媒層13およびカソード触媒層14を挟むようにして設けられたガス拡散電極7とから構成されるMEA15が配置されている。また、ガス拡散電極7に供給される水素および空気が外にリークしたり、これらが混合したりしないように、ガス拡散電極7の周囲にはイオン交換膜12の外縁部を挟んでガスケット6が設けられている。前述したように、このようなMEA15とガスケット6とは熱圧着法により一体化されている。

[0010]

前述したような燃料電池におけるガスシール上の重要な問題は、ガスのクロスリーク、すなわち燃料ガスと酸化剤ガスとがシールの不全によって混合する現象が生じることである。このような現象は燃料電池のシール構造と密接な関係が有る。図3および図4に示したように、流路がマニフォルドに直接に接続される形態の場合にそのような関係が認められる(例えば、特許文献1を参照。)。このような場合、その構造から明らかなように、MEAの外縁部に位置するガスケットは、この流路部分では片側のセパレータからしか支持されない。従って、ガスのマニフォルドの近傍においては、ガスケットが導電性セパレータ板の流路側へ垂れ込むことによって、リークパスが2箇所で生じる。1つは、片持ち構造となるガスケットが、セパレータの流路内に撓みこみ、その結果対面のセパレータ板の間に隙間ができることによるリークパスである。他の1つは、通常ガスケットは電解質膜に貼りあわせて形成されるが、通常電解質膜が変性フッ素樹脂であることから、両者の接合強度ははなはだ弱いものであるために、前述したようなガスケットの変形の結果、電解質膜とガスケットとが剥離することによって生じる

リークパスである。

[0011]

このクロスリークは燃料電池の機能上極めて有害である。例えば1セルのマニフォルド近傍において生じた前記リークパスによって、酸化剤ガスマニフォルドに燃料ガスが漏洩した場合を考える。この場合、燃料電池の構造上、ガスマニフォルドは全てのセルで共用であるために、全セルに供給される酸化性ガスが燃料ガスを含むこととなる。その結果として、全セルにおいて電位が大幅に低下することはもとより、本来電池反応によって消費される燃料ガスが、空気極側で酸化剤ガスと触媒燃焼を起こして高分子電解質膜にダメージを与えることになる。その結果、最終的に一番電解質膜の痛んだセルにおいて両極ガスが膜を貫通して混合され、電池の破壊に至る事態が生じ得る。

[0012]

このような事情に鑑み、これまでに種々のクロスリーク防止法が考案されてきたが、これらはもっぱらセパレータ側の形状の工夫によってなされてきた(例えば、特許文献2を参照。)。

$[0\ 0\ 1\ 3]$

図7はそのような工夫がなされた従来例のカソードセパレータの構成の一部を示す平面図であり、図8は図7のZ-Z線矢視図である。図7および図8に示すように、カソードセパレータ2の水素マニフォルド3近傍の水素流路11に別ピースのブリッジ部材11Aを嵌めこんで、ガスケットを支持する工法はもっとも簡便で一般的に用いられるものである。

$\{0014\}$

これに類する考え方として、例えば図9および図10に示すように、セパレータ水冷面を使って、各セルの背面からガス流路を立ち上げ、マニフォルド近傍ではガスケットが全面支持される形態、いわゆるサブマリン方式がある(例えば、特許文献3を参照。)。

[0015]

また、単一の材料によるガスケット封止構造を用いることによってクロスリークを防止するような提案は多くされている(例えば、特許文献 4 , 特許文献 5 ,

特許文献6を参照。)。

[0016]

【特許文献1】

特許第2711018号公報

【特許文献2】

特開2002-203578号公報

【特許文献3】

特開2002-83614号公報

【特許文献4】

特表平7-501417号公報

【特許文献5】

特開平8-45517号公報

【特許文献6】

特表平8-507403号公報

 $\{0017\}$

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、図7及び図8を参照して説明した工法では1セルにつき燃料ガス側および酸化剤ガス側の各二箇所にこの処置が必要であり、場合によっては数百セルを積層する必要がある高分子電解質型燃料電池においては、組立精度の観点、または組立自体の煩雑さから、実験機レベルでは可能であるが、量産工法としてはとりえない方法である。

[0018]

また、前述したサブマリン方式は、クロスリークの根絶という意味では極めて優れた構造であるが、スタックの積層構造上、必ず1セルに付き1枚の水冷面を必要とすることから、体積が大きくなる(体積電力密度の低下をもたらす)、あるいは、図示したような小さい貫通孔を有する形状のセパレータが成形技術的に困難であって、安価な成形セパレータが使用できず、コスト低減が困難であるといった課題を抱えている。

[0019]

従って、最も一般的な形態のセパレータを用いる場合には、ガスケット自体に、撓みを起こさないための剛性およびシール部材としての充分な弾性を兼備する必要がある。しかし、シール性に優れた弾性の高い材料は剛性が乏しく、上述の垂れ込みの問題が解決せず、また機械的耐力に乏しく、クリープしやすいという問題がある。逆に、寸法精度または機械的特性に優れた材料はシール性が殆ど期待できない。すなわち、前述したような単一の材料によるガスケット封止構造は、相反する両特性を満たすための材料的な制約が大きく、その実用的な実施が困難であるという課題があった。

[0020]

本発明は斯かる事情に鑑みてなされたものであり、その目的は、セパレータ間、およびセパレータと高分子電解質膜との間を確実且つ容易にシールすることができるシール構造を有する高分子電解質型燃料電池を提供することにある。

[0021]

【課題を解決するための手段】

前述した課題を解決するために、本発明に係る高分子電解質型燃料電池は、高分子電解質膜を一対の電極層で挟んでなる電解質膜ー電極接合体と、前記電解質膜ー電極接合体を挟持する、ガス流路を有した一対のセパレータとを備え、前記電解質膜ー電極接合体の周縁部と前記一対のセパレータとの間に、前記高分子電解質膜と前記一対のセパレータとの間および前記一対のセパレータ間をシールするためのシール構造が設けられている高分子電解質型燃料電池において、前記シール構造は、前記周縁部を覆うようにして挟持する枠体と、前記枠体と前記一対のセパレータとの間に配置された弾性体とを備えることを特徴とする。

[0022]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記枠体は曲げ弾性率が3000以上50000以下の材料から構成され、前記弾性体は圧縮弾性率が0より大きく200以下の材料から構成されることが好ましい。

[0023]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記枠体には1また は複数の第1の溝が形成され、前記一対のセパレータの前記枠体に形成されてい る第1の溝と対応する位置には第2の溝が形成されており、前記弾性体は前記第 1の溝および前記第2の溝によって形成された領域内に配置されていることが好 ましい。

[0024]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記弾性体と前記第 1の溝とは、二色成形によって一体化されていることが好ましい。

[0025]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記弾性体と前記枠体とは融着されていることが好ましい。

[0026]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記枠体および前記一対のセパレータにはガスが通過するマニフォルドがそれぞれ形成されており、前記第1の溝および前記第2の溝は前記マニフォルドに沿って形成されていることが好ましい。

[0027]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記第1の溝は、前 記枠体の厚み方向の中央位置に向かって広がるようなテーパー状をなしているこ とが好ましい。

[0028]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記弾性体は前記枠体の全面を覆うようにして配置されていることが好ましい。

[0029]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記枠体は、第1の 枠体と第2の枠体が積層されて構成されており、前記第1の枠体および前記第2 の枠体で前記周縁部を挟持していることが好ましい。

[0030]

また、本発明に係る高分子電解質型燃料電池は、高分子電解質膜を一対の電極 層で挟んでなる電解質膜ー電極接合体と、前記電解質膜ー電極接合体を挟持する 、ガス流路を有した一対のセパレータとを備え、前記電解質膜ー電極接合体の周 縁部と前記一対のセパレータとの間に、前記高分子電解質膜と前記一対のセパレータとの間および前記一対のセパレータ間をシールするためのシール構造が設けられている高分子電解質型燃料電池において、前記一対のセパレータは弾性を有しており、前記シール構造は、前記周縁部を覆うようにして挟持する枠体であることを特徴とする。

[0031]

また、本発明に係る高分子電解質型燃料電池は、高分子電解質膜を一対の電極層で挟んでなる電解質膜ー電極接合体と、前記電解質膜ー電極接合体を挟持する、ガス流路を有した一対のセパレータとを備え、前記電解質膜ー電極接合体の周縁部と前記一対のセパレータとの間に、前記高分子電解質膜と前記一対のセパレータとの間および前記一対のセパレータ間をシールするためのシール構造が設けられている高分子電解質型燃料電池において、前記シール構造は、第1の枠体と、第2の枠体と、弾性体とを備え、前記第1の枠体と一方の前記セパレータとの間、前記第2の枠体と他方の前記セパレータとの間、および前記第1の枠体と前記第2の枠体との間に配置されている弾性体が配置され、前記第1の枠体と前記第2の枠体との間に配置されている弾性体が前記周縁部を覆うようにして挟持していることを特徴とする。

[0032]

また、前記発明に係る高分子電解質型燃料電池において、前記弾性体は、前記 第1の枠体および前記第2の枠体の全面を覆うようにして配置されていることが 好ましい。

[0033]

【発明の実施の形態】

以下、本発明の実施の形態について図面を参照しながら詳細に説明する。

[0034]

(実施の形態1)

本発明の実施の形態1に係る高分子電解質型燃料電池は、MEAを封入した比較的固い枠体と、その枠体の両側に配置された弾性体とによってシール構造を形成することにより、ガスのクロスリークを防止することができるものである。こ

のような高分子電解質型燃料電池を実現するための最も簡便な方法は、高分子電解質膜の周縁部を機械的に強固な材料(枠体)で被覆し、この枠体とセパレータとの第に弾性体(ゴムシート、Oリングなど)を配置して締結することによりシールを行うことである。

[0035]

枠体の材料としては、反応場である高分子電解質膜に接することから、吸水により寸法変化および化学的な劣化の起こりにくい化学的安定性を備え、しかも電池運転時に流路部での垂れ込みを起こさないように、曲げ弾性率が大きくかつ荷重たわみ温度が高い樹脂材料が好適である。通常の燃料電池用セパレータの流路幅が大きくても2~3mmであり、枠体に許容される厚みが概ね1mm内外であること、さらに締結構造から許容されるシール線長あたりの締結力が概ね10N/mm以下であることから、曲げ弾性率は少なくとも3000(注、ヤング率は無単位)以上50000以下の材料が好ましい。また、電池の運転温度が通常90℃までであることから考えても撓み荷重温度が120℃以上であることが好ましい。より具体的には、化学的安定性の観点から非晶性樹脂ではなく結晶性樹脂が好ましく、その中でも機械的強度が大きく耐熱性が高い、いわゆるスーパーエンプラグレードのものが好適である。したがって、例えばポリフェニレンサルファイド(PPS)、ポリエーテルエーテルケトン(PEEK)、液晶ポリマー(LCP)、ポリエーテルニトリル(PEN)等が適している。なお、汎用樹脂でも、例えばグラスフィラーの充填されたポリプロピレン(GFPP)などは適用可能である。

[0036]

以下、本実施の形態に即した実施例について説明する。

[0037]

「実施例1]

図11は、本発明の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のア ノード側の面の構成を示す平面図である。また図12は、同じく枠体のカソード 側の面の構成を示す平面図である。

[0038]

図11および図12に示すように、枠体20の中央部には矩形状の開口部26

が設けられている。この開口部26よりも所定値だけ大きい矩形状のMEA25 が後述するようにして枠体20に挟持されている。また、枠体20の周縁部には空気マニフォルド21、水素マニフォルド22、水マニフォルド23、およびボルト孔24が適宜形成されている。

[0039]

この枠体20は、トムソン型により140mm角の形状に打ち抜かれた高分子電解質膜(Dupont社のNaphion117、50 μ m厚)をインサート部品として、180トン高速射出成形機によって、外形の寸法が200mm×180mmとなり、開口部26の寸法が124mm角となるように成形されている。また、この枠体20は、0.8mmの基準肉厚部の両面に高さ0.2mmで頂点角60度の二条の後述するビード(シールリブ)を有するように成形されている。

[0040]

本実施例において枠体20のインサート成形は二重成形法によった。すなわち、図19(a)に示すように、まず枠体の半分(第1成形部61)のみを成形し、その後図19(b)に示すように高分子電解質膜63をインサートする。そして、図19(c)に示すように同じ樹脂で残り半分(第2成形部62)を成形する。図19(a)に示すように、第1成形部61において、インサート部品(高分子電解質膜63)と接する領域の全周に高さ0.2mm、幅0.5mm、ピッチ1mmの凹部64を設けておく。この場合、第2成形部62を重層したときに、インサート部品である高分子電解質膜63の周縁部が樹脂で融着封止され、かつ射出厚によってその高分子電解質膜63が、枠体の内周部に滑って抜けることがなく、強固に枠体に支持されることになる。ただし、この図19以外の図面においては、便宜上、高分子電解質膜63の周縁部が凹凸を有している点を省略し、簡略化した記載としている。

(0041)

以上のように、本実施例では第1成形部61を作製した後にこの第1成形部6 1を別の金型に入れてインサート成形を行ったが、量産の観点から、スライド金 型または回転金型を用いることにより、一つの金型内で連続して成形を行うことも可能である。なお、枠体20の材料としてガラスフィラー添加PPS(大日本インキ株式会社DIC-PPS FZ1140-B2)を用い、成形条件として射出温度を310度、金型温度を135度、射出圧力を140Mpa、射出速度を50mmとすることにより、充填不足なく良好に成形することができた。

[0042]

図11および図12に示した枠体20の両面にはセパレータがそれぞれ配置される。図13は、本発明の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のアノード側の面に圧接されるアノードセパレータの構成を示す平面図である。また図14は、同じく枠体のカソード側の面に圧接されるカソードセパレータの構成を示す平面図である。

[0043]

図13に示すように、アノードセパレータ30の中央部には、所定のパターンで形成された水素流路35が形成されている。また、アノードセパレータ30の 周縁部には、図11に示した枠体20に形成された空気マニフォルド21、水素マニフォルド22、水マニフォルド23、およびボルト孔24と対応した位置に、空気マニフォルド31、水素マニフォルド32、水マニフォルド33、およびボルト孔34がそれぞれ形成されている。

[0044]

一方、図14に示すように、カソードセパレータ36の中央部には、所定のパターンで形成された空気流路41が形成されている。また、カソードセパレータ36の周縁部には、図12に示した枠体20に形成された空気マニフォルド21、水素マニフォルド22、水マニフォルド23、およびボルト孔24と対応した位置に、空気マニフォルド37、水素マニフォルド38、水マニフォルド39、およびボルト孔40がそれぞれ形成されている。

[0045]

これらのアノードセパレータ30およびカソードセパレータ36は、東海カーボン株式会社製グラッシーカーボン(t=3mm)を材料として用い、切削機械加工により作製した。なお、後述するゴムシートを受け入れるために、アノード

セパレータ30およびカソードセパレータ36のゴムシートと接する領域には0.7mmのザグリ加工が施されている。

[0046]

前述した枠体20と、アノードセパレータ30およびカソードセパレータ36 とは、弾性体であるゴムシートを介してそれぞれ圧接される。図15は、本発明 の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体とアノードセパレータと の間に配置されるゴムシートの構成を示す平面図である。また図16は、同じく 枠体とカソードセパレータとの間に配置されるゴムシートの構成を示す平面図で ある。

[0047]

図15に示すように、アノード側のゴムシート50の中央部には、図11に示す枠体20に形成された矩形状の開口部26および水素マニフォルド22に対応した領域に開口部52が形成されている。また、ゴムシート50の周縁部には、図11に示した枠体20に形成された空気マニフォルド21、水マニフォルド23、およびボルト孔24と対応した位置に、空気マニフォルド51、水マニフォルド53、およびボルト孔54がそれぞれ形成されている。

[0048]

一方、図16に示すように、カソード側のゴムシート55の中央部には、図12に示す枠体20に形成された矩形状の開口部26および空気マニフォルド21に対応した領域に開口部56が形成されている。また、ゴムシート55の周縁部には、図12に示した枠体20に形成された水素マニフォルド22、水マニフォルド23、およびボルト孔24と対応した位置に、水素マニフォルド57、水マニフォルド58、およびボルト孔59がそれぞれ形成されている。

[0049]

これらのゴムシート50,55は、厚み0.6mmのバイトンゴムシート(ゴム 硬度55度、藤倉ゴム株式会社製)を用い、枠体20のカソード側およびアノード 側のそれぞれの面に形成されたビード部と圧接するように、図15および図16 を参照して前述したような形状に打ちぬいたものを使用した。

[0050]

このように本実施例では、ゴムシートを介して枠体とセパレータとが固定されているが、ゴムシート以外の弾性体を用いても構わない。この弾性体としては、特に成形セパレータの低い面精度を補償する観点から、上記の線荷重で0.2mm程度以上変位可能であることが要求され、圧縮弾性率(通常圧縮側も同じ指標を用いる)は0より大きく200以下であることが必要である。また、この弾性体は高分子電解質膜には接しないが、常に通常70℃以上90℃以下の加湿ガスに暴露されることになるため、耐熱水性は必須である。また、かつ電池触媒に悪影響のある溶出物、特に硫黄、ハロゲン等触媒毒となる物質が出ないことが必須であって、加硫ゴムの場合には、その加硫方法に特に注意を要する。したがって、好ましい材料としてはEPDM、フッ素ゴム等の耐熱水性の高いゴム材料であって、かつ硫黄架橋ではなく、上記のような物質を含有しない過酸化物架橋、または電子線架橋タイプのものが好適である。また、上記材料をソフトセグメントとして熱可塑性樹脂材料をハードセグメントとした、ポリオレフィン系エラストマー(TPO)、フッ素系エラストマー等のTPE(THERMO-PLASTIC-ELASTOMER)が適用可能である。

[0051]

図17は本発明の実施例1の高分子電解質型燃料電池の水マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図であり、図18は同じく空気マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図である。これらの図17および図18はそれぞれ、図12のZ-Z線、Y-Y線に相当する部位のスタックの断面図となる。なお、図17および図18においては、説明の便宜上、アノードセパレータ30およびカソードセパレータ36に設けられている冷却水流路および冷却水面のシール構造については省略する。しかしながら、これらの冷却水流路および冷却水面のシール構造は従来技術と同様に形成されている。

[0052]

次に、MEAの構成について説明する。図17および図18に示すように、高分子電解質膜63の両面には触媒層70が形成されている。この触媒層70は次のようにして形成されている。まず、比表面積800 m2/g、DBP吸油量360 m1/100 gのケッチェンブラックEC(ケッチェンブラック・インター

ナショナル社製ファーネスブラック)に、白金を重量比1:1の割合で担持させた。次に、この触媒粉末10gに、水35gおよび水素イオン伝導性高分子電解質のアルコール分散液(旭硝子株式会社製、9%FSS)59gを混合し、超音波攪拌機を用いて分散させて、触媒層インクを作製した。そして、この触媒層インクを、ポリプロピレンフィルム(東レ株式会社製トレファン50-2500)に塗工し、乾燥させることにより触媒層70を形成した。得られた触媒層70を120mm×120mmに切断し、前述した成形品の高分子電解質膜63の露出部分、すなわち枠体20と接していない部分の両面に、温度135℃、圧力32kgf/cm²の条件で転写した。

[0053]

以上のようにして触媒層 7 0 を高分子電解質膜 6 3 の両面に形成した後、それらの触媒層 7 0 上に、123mm角のガス拡散電極 7 1 (ジャパンゴアテックス製カーベルCF400、厚み400ミクロン) を配置する。

[0054]

図17および図18に示すように高分子電解質膜63の周縁部を挟持している 枠体20は、ゴムシート50,55を介してアノードセパレータ30,カソード セパレータ36で挟持される。以上のようにして作製された12個のセルが締結 治具を介して締結力850kgfで締結されることにより12セルスタックが組立てら れる。

[0055]

以上のようにして組み立てられた12セルスタックを、以下の特性評価試験に 供した。

[0056]

(1) 常用クロスリーク試験

前述した12セルスタックの水素マニフォルドに、コージェネレーション用燃料電池の常用圧力の3倍である圧力30kPaの窒素ガス供給源を接続し、カソード側から漏れ出てくるガス量を計測するクロスリーク試験。

[0057]

(2) 限界クロスリーク試験

前述した上記12セルスタックの水素マニフォルドへの供給ガス圧を漸次増大させ、カソード側から漏れ出てきた時点での供給元圧を測定するクロスリーク試験。

[0058]

常用クロスリーク試験の結果、カソード側から漏れ出てくるガス量は0ccmであった。また、限界クロスリーク試験の結果、カソード側からガスが漏れ出てきた時点での供給元圧は610kPaであった。

[0059]

このように、常用リーク試験ではリークは観測されず、また電池開放電圧(OCV)が0.99V程度であり、良好な特性を示した。また、限界クロスリーク試験の結果は、ガス供給系統の突発的な動作、例えばバルブ開閉に対するセルの挙動を知るためのものである。前述した試験結果は、当該セルスタックが供給ガス圧の高い用途(車載用の供給元圧は180kPa程度。ただし、両極間の差圧は最大でもこの数分の一である)に適合するものとなることを示している。

[0060]

なお、本実施例の副次的な効果として、スタック断熱効果の向上と、それに伴う起動時間の短縮が得られた。これは、この構造のスタックのセパレータの周縁部が、通常のガスケットよりはるかに厚い枠体および弾性体を受け入れるために大きく削られており、そこにカーボンを主成分とするセパレータに比して熱伝導率、熱伝達率とも極めて低い樹脂材料である枠体及び弾性体からなるシール構造が挟まれていることによる。そのため、あたかもスタック内に断熱材をいれたかのような挙動を示し、特に起動時には、温調水の熱あるいは発電初期における発熱分が散逸することなく電極部の温度上昇に費やされることにより、スタック断熱効果の向上および起動時間の短縮化が実現されたものと推定される。本実施例では、従来例に比して約30%の起動時間の短縮が図られた。

(0061)

本実施例では、セパレータと枠体との間に設ける弾性体をシート状としているが、特にシート状に限られるわけではなく、例えば複数本のOリング、角リング等の線状のものでもよい。またセパレータに設ける弾性体を受け入れる領域も、

例えばOリングを用いるような場合にはこれに適合する溝というように、その形状は適宜のものを採用し得る。また、好ましくは例えば弾性体にゴムシートを用いるような場合には枠体またはセパレータ表面にビード(シールリブ)を設けるなど(本実例では枠体に設けてある)、適宜シール性の確保あるいは締結力低減のための形状が設けられることが望ましい。

[0062]

(実施の形態2)

実施の形態1では枠体とセパレータとの間に弾性体を配置した。これに対し、 実施の形態2は、弾性のあるセパレータを用いることによって実施の形態1にお けるゴムシートのような弾性体が不要である高分子電解質型燃料電池である。具 体的には、膨張黒鉛などに樹脂を配合してプレス成形したような成形セパレータ を用いることにより、セパレータ自身に弾性を持たせる。この場合、枠体に高強 度(望ましくは弾性率10000以上)の材料を用い、例えば枠体にビード(3角リブ)を設けてセパレータに食い込むような構造とすることにより、スタック組み立 て時の締結力を低減しながら必要な変位量を確保することができるなどの、材料 的、形状的な工夫を施すことが好ましい。

[0063]

以下、本実施の形態に即した実施例について説明する。

 $[0\ 0\ 6\ 4]$

[実施例2]

図20は本発明の実施例2に係る高分子電解質型燃料電池の水マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図であり、図21は同じく空気マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図である。なお、図20および図21はそれぞれ、実施の形態1における図17および図18に示す場合と同様の部位のスタックの断面図である。また、図20では、図17と同様に、説明の便宜上、アノードセパレータ30およびカソードセパレータ36に設けられている冷却水流路および冷却水面のシール構造については省略されている。

[0065]

図20および図21に示すように高分子電解質膜63の周縁部を挟持している

枠体20は、膨張黒鉛からなるアノードセパレータ30,カソードセパレータ36で挟持されている。例えば、このようなアノードセパレータ30およびカソードセパレータ36としては、膨張黒鉛に樹脂を配合してプレス成形した膨張黒鉛成形セパレータ(日立化成株式会社製)などを利用することができる。

[0066]

図20および図21に示すように、実施例1の場合と同様に、枠体20の両面にはビード(3角リブ)65が設けられており、これにより弾性のあるアノードセパレータ30,カソードセパレータ36に食い込むような構造となっている。これにより、比較的小さい締結力により締結されたとしても、十分なシール効果を実現することができる。また、この場合、枠体20は比較的高強度(望ましくは弾性率10000以上)の材質からなることが好ましい。

[0067]

このようにして作製された12個のセルが締結治具を介して締結力1400kgfで 締結されることにより12セルスタックが組み立てられる。

[0068]

以上のようにして組み立てられた12セルスタックについて、本発明者等は、 実施例1の場合と同様に常用クロスリーク試験および限界クロスリーク試験を実 施した。

[0069]

常用クロスリーク試験の結果、カソード側から漏れ出てくるガス量は0ccmであった。また、限界クロスリーク試験の結果、カソード側からガスが漏れ出てきた時点での供給元圧は465kPaであった。

[0070]

以上の試験の結果より明らかなように、セパレータ自体が弾性体である場合には、特に枠体とセパレータとの間に弾性体を挟む必要なく、実使用上充分なシール性を得ることが可能であり、構造の簡素化および組立の簡易化が図られた。

[0071]

(実施の形態3)

実施の形態3に係る高分子電解質型燃料電池は、実施の形態1で述べた枠体と

弾性体とを二色成形法により一体化することにより得られる。ここで、枠体と弾性体との接合は、まず高分子電解質膜を枠体材料でインサート成形し、その後この枠体―電解質膜複合体をインサート部品として弾性体材料でインサート成形することにより、基本的には枠体材料と弾性体材料とに含まれる共通成分の融着によってなされる。後述するように、弾性体の成形は枠体の貫通孔(そのために枠体に専用の貫通孔を設けても良く、後で除去することを前提にマニフォルド、ボルト孔なども利用可能である)を貫通して片側から両面を成形することができるため、汎用成形機を適用することが可能である。

[0072]

例えば、枠体材料に熱化塑性樹脂を、弾性体材料に熱化塑性エラストマー(TPE)をそれぞれ使用した場合には、いわゆる二色成形法により、MEAが一体化された枠体そのものをインサート部品として、これに弾性体を射出成形して枠一弾性体の一体化構造を作る方法がとれる。このとき、成形後の収縮率の差異(通常TPEは枠体であるスーパーエンプラに比して1桁程度収縮率が大きい)による剥離を防止するため、理想的には枠体部分と弾性体部分とが共通相溶成分を有しており、両者が二色目の成形で融着されることが望ましい。したがって、例えば、GFPPを枠体の材料とした場合に、ハードセグメントにポリプロピレンを含むTPOは理想的な二色成形を可能にする。また、同様に枠体の材料にEPDMを含むスーパーエンプラアロイを用いた場合、通常のスーパーエンプラに比して、上記TPEとの二色成形性が格段に優れる。

[0073]

以下、本実施の形態に即した実施例について説明する。

[0074]

「実施例3]

図22は、本発明の実施例3に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のア ノード側の面の構成を示す平面図である。また図23は、同じく枠体のカソード 側の面の構成を示す平面図である。なお、実施例3においても、各マニフォルド 、ボルト孔などが実施の形態1の場合と同様に設けられているため、同一符号を 付して説明を省略する。



枠体20には、空気マニフォルド21、水素マニフォルド22、水マニフォルド23、ボルト孔24、および開口部26に沿って溝82が形成されている。図22および図23に示すように、この溝82にはシール部として機能する弾性体81が嵌め込まれている。なお、図中の符号83はこの弾性体81を溝82に流し込む際に利用されるゲートを示している。

[0076]

図24は本発明の実施例3の高分子電解質型燃料電池の水マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図であり、図25は同じく空気マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図である。これらの図24および図25はそれぞれ、図23のZ-Z線、Y-Y線に相当する部位のスタックの断面図となる。なお、図24および図25においては、説明の便宜上、アノードセパレータ30およびカソードセパレータ36に設けられている冷却水流路および冷却水面のシール構造については省略する。しかしながら、これらの冷却水流路および冷却水面のシール構造は従来技術と同様である。

[0077]

図24および図25に示すように、枠体20の両面の適宜の位置には溝82が 形成されている。また、アノードセパレータ30およびカソードセパレータ36 の枠体20に接している面の溝82と対応する位置には、溝82よりも幅が広い 溝84が形成されている。これらの溝82と溝84との間に形成された領域内に 弾性体81が配置される。

[0078]

次に、以上のように構成されている本実施例の燃料電池の製造方法について説明する。なお、電池の平面的なサイズ、高分子電解質膜の材料、サイズ、使用成形機およびインサート工法の概要、触媒層の塗工方法、セパレータ材質、ならびに加工法などの基本的なプロセスは実施例1の場合と同様であるので説明を省略する。

[0079]

実施例1の場合と同様の加工を高分子電解質膜63に対して施した後、グラス

ファイバー添加ポリプロピレン (出光石油化学株式会社製, R250G) を用いて、その両面に幅2.0mm、深さ0.3mmの二色成形用流動溝である溝82が形成された基準肉厚1.4mmの枠体20を形成した。引き続いて、これを金型から出した後、別の成形機に移し、片側肉厚0.6mmの線状のポリオレフィンエラストマーからなる弾性体(材料はサントプレーンジャパン株式会社製サントプレーン8101-55)81を成形した。なお、この場合、マニフォルド、ボルト孔を利用することにより片側から両面への成形を行うことが可能である。

[0080]

このとき弾性体81の成形収縮率は15/1000であったが、一色目(枠体)と二色目(弾性体)は強固に融着しており、二色目の成形収縮による剥離その他の不具合は観察されなかった。

[0081]

不要の二色成形部分をトムソン型で切除し、実施例1と同様に12セルスタックを組み立てた。

[0082]

以上のようにして組み立てられた12セルスタックについて、本発明者等は、 実施例1の場合と同様に常用クロスリーク試験および限界クロスリーク試験を実 施した。

[0083]

常用クロスリーク試験の結果、カソード側から漏れ出てくるガス量は0ccmであった。また、限界クロスリーク試験の結果、カソード側からガスが漏れ出てきた時点での供給元圧は380kPaであった。

[0084]

この試験の結果からも明らかなように、本実施例のように射出成形可能なTPE を使用することのメリットは、単にタクト短縮による成形コスト低減のみではなく、シール機能上の優位性も確認された。TPEは弾性変形体のソフトセグメントと塑性変形体のハードセグメントとから構成されるために、見かけの永久圧縮歪みは塑性変形領域だけ架橋ゴムに比べて大きい。ただし、この塑性変形領域は最初の圧縮時にのみ観測される初期的なものであって、その後はほぼ一定のSSカー

ブ (STRENGTH-STRAIN-CURVE) を有することになる。

[0085]

一般的には永久圧縮歪みが大きいことはシール材としてデメリットとみなされるが、特に燃料電池の場合には、成形セパレータの厚み精度(通常 $\pm 50 \sim 100~\mu$ m)が存在することから、上記の塑性変形領域はこの厚みばらつきに対し、締結力なしで厚みばらつきによる凸凹になじむ効果がある。また、電池運転時の寸法変化は主にスタックの温度変化に伴う熱膨張—収縮サイクルによるものであり、その変位量は数~十数ミクロンであって、塑性領域までの戻りはない。そのため、上記のSSカーブで充分対応可能なものであった。結果的に、架橋ゴムに比して上記凸凹を吸収するために必要な締結力が少なくて済む。具体的には、本実施例の燃料電池スタックは実施例1の燃料電池スタックに対して、おおよそ40%減の締結力で確実なシールが可能であった。

[0086]

また、TPEを用いる場合には、上記の理由によって、見かけの圧縮率が大きく取れる。すなわち、通常の架橋ゴムに許容される圧縮率は30%程度であって、例えば0.2mmの変位量を稼ぐためには0.6mm程度の厚みが必要であるが、TPEは塑性変形領域を持つために50%程度の圧縮率でヒートサイクルにかけた場合にも、物質としての破壊がないことが確認された。このことは、より薄い肉厚で確実なシールが出来ることを意味し、スタックの小型化、体積電力密度の向上につながるものである。

[0087]

「実施例4〕

実施例 4 は、実施例 3 の場合とは異なる二色成形工法により得られる高分子電 解質型燃料電池である。

[0088]

図26は、本発明の実施例4の高分子電解質型燃料電池が備える枠体の構成を示す部分断面図である。図26に示すように、高分子電解質膜63の周縁部を挟持している枠体20には、厚み方向の中央位置に向かって広がるようなテーパー状の溝86が形成されている。また、図26には図示されていないが、実施の形

態3において図24を参照して前述した場合と同様に、各セパレータの枠体20に接している面の溝86と対応する位置には、溝86よりも幅が広い溝が形成されており、この溝と溝86との間に形成された領域に弾性体85が配置される。

[0089]

なお、図26においては、便宜上、MEAのうち高分子電解質膜63のみを示しており、触媒層およびガス拡散電極は省略されている。

[0090]

次に、以上のように構成されている本実施例の高分子電解質型燃料電池の製造 方法について説明する。なお、電池の平面的なサイズ、高分子電解質膜の材料、 サイズ、使用成形機およびインサート工法の概要、触媒層の塗工方法、セパレー タ材質、ならびに加工法などの基本的なプロセスは実施例1の場合と同様である ので説明を省略する。

[0091]

実施例1の場合と同様の加工を高分子電解質膜63に対して施した後、EPDM添加PPS(大日本インキ株式会社、DIC-PPS-Z230)を用いて、その両面に幅2.0mm、深さ0.3mm、抜き勾配がマイナス3.5度(逆テーパー)の二色成形用流動溝である溝86が形成された基準肉厚1.4mmの枠体20を形成した。この材料にはわずかながら弾性があるため、上記抜き勾配で問題なく離型が可能であった。引き続いて、この枠体20を金型から出した後、別の成形機に移し、片側肉厚0.6mmの線状のポリオレフィンエラストマーからなる弾性体(材料はサントプレーンジャパン株式会社製サントプレーン8121-64-W233)85を成形した。この材料は通常、コーナーモールドグレードと呼ばれるTPEで、自動車の窓枠シール材などに用いられ、とくにEPDMとの接着性がよいグレードである。PPS枠体はラミネーションによって表層にEPDMが出る傾向があるために、上記抜き勾配も相俟って、本来接着性が期待できないPPSおよびTPEにおいても実用上支障ない剥離強度を有していた。

[0092]

枠材に若干の弾性があるアロイを用いることは、特に前述のように一色目の成 形品を別の金型に移して二色目を成形する工程においても利点があった。すなわ ち、一色目成形品を型締めする際の型クリアランス(インサートクリアランス)は 、成形品を数10ミクロン程度型で圧縮する程度が好ましく、剛性の高い成形品の 場合には材料的にはもろいため、一色目成形品の出来厚みおよび二色目金型のク リアランスに特に厳密な管理が要求される。しかしながら上記のような材料に関 しては、この条件が若干緩和され管理が容易になるため、歩留まりの向上が図ら れた。

[0093]

(実施の形態4)

実施の形態3においては、基本的に枠体と弾性体とが共通成分を有しており、成形によって両者が融着することを前提としている。しかしながら、特に電池の大面積化に伴い、枠体および弾性体に相当の流動性が必要な場合、化学的安定性その他の要請をも考慮に入れると、上記のような理想的な材料選定が不可能なことがある。また、実施の形態3における材料の組み合わせ(枠剤に熱可塑性樹脂を、弾性体に熱可塑性エラストマーをそれぞれ使用)は絶対的なものではなく、形状的に剥離その他の不具合を防止することも当然可能である。実施の形態5は、そのように枠体と弾性体とが剥離などの不具合が起きないように工夫されたものである。

(0094)

具体的には、実施の形態4では、まず高分子電解質膜を枠体材料でインサート 成形し、その後この枠体―電解質膜複合体を弾性体材料で被覆成形する。これに より、枠体材料および弾性体材料に融着可能な共通成分がなくとも両者が剥離されることを回避することができる。

[0095]

例えば図27および図28を参照して後述するように、枠体全体を弾性体で被 覆するような構造は二色目樹脂の成形収縮によって枠体全体が締めつけられて保 持されるため、剥離の恐れがない。または実施の形態4において図26を参照し て前述したように、枠体が若干の弾性を有することを前提に、溝部にアンダーカ ット(抜き勾配がマイナス。弾性がないと型から抜けない)を設けてその溝内に 二色目を流し込むことにより、二色目の剥離を防止する方法なども取りうる。こ の場合、枠体に弾性成分を含むアロイの適用は、必要な弾性率が確保されている ことを前提に推奨される。

[0096]

以下、本実施の形態に即した実施例について説明する。

[0097]

「実施例5]

図27は本発明の実施例5に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体および弾性体の構成を示す平面図である。また、図28は、図27のZ-Z線矢視図である。なお、実施例5においても、枠体および弾性体には各マニフォルド、ボルト孔などが実施例1の場合と同様に設けられているため、同一符号を付して説明を省略する(便宜上枠体に形成されている各マニフォルド、ボルト孔の符号のみを付してある)。

[0098]

図27および図28に示すように、高分子電解質膜63の周縁部を挟持している枠体20の全面を覆うように弾性体90が設けられている。この弾性体90には、実施例1の場合に枠体に形成されていたビードと同様のビード91が形成されている。なお、図28においては、便宜上、MEA25のうち高分子電解質膜63のみを示しており、触媒層およびガス拡散電極は省略している。

(0099)

本実施例において、枠体20となる一色目の材料にはガラスフィラー添加PPS (大日本インキ株式会社製、DIC-PPS FZ1140-B2)を用い、弾性体90となる二色目の材料にはポリオレフィンエラストマー(サントプレーンジャパン株式会社製、サントプレーン8101-55)を用いた。ここで、枠体20の肉厚を0.75mmとし、弾性体90の基準肉厚を0.25mmとした。また、弾性体90の両面に設けられているビード91の高さを0.2mmとした。

[0100]

成形時は、実施例2と同様の手法で、各マニフォルドの中心からサブランナーを用いて、マニフォルド端面を基点として両面に流動させる手法を取った。図27および図28に示されているのは不要部切除後のものである。

[0101]

PPSとポリオレフィンとは融着不能な材料である。したがって、例えば実施例 2 で枠体に通常のPPSを用いた場合には二色目の剥離が避けられない。しかしな がら、本実施例の場合では枠体が弾性体によって被覆されている構成であるため 、 枠体と弾性体との剥離その他の不具合は観測されなかった。

$\{0102\}$

本実施例においても、実施例1と同様にして12セルスタックを組み立てた。 そして、その12セルスタックについて、本発明者等は、実施例1の場合と同様 に常用クロスリーク試験および限界クロスリーク試験を実施した。

[0103]

常用クロスリーク試験の結果、カソード側から漏れ出てくるガス量は0ccmであった。また、限界クロスリーク試験の結果、カソード側からガスが漏れ出てきた時点での供給元圧は475kPaであった。このように、本実施例においても高いシール効果が確認された。

[0104]

(実施の形態5)

実施の形態5は、実施の形態4の場合と異なり、別ピースの枠体一対に高分子電解質膜を挟持したものをインサート部品とし、一括して弾性体材料でインサート成形することにより得られるものである。この工法では、枠体として適用可能な樹脂材料に二重成形性が乏しい場合、または、必要な金型温度が高分子電解質膜のインサート成形(通常金型温度130度以下で行われる)の許容範囲を超え、枠体材料による高分子電解質膜のインサート成形が困難な場合などに有効である。すなわち、例えば特に薄肉成形のために型温度を上げたい場合、または後収縮を起こしやすい材料(通常、金型温度が高いほどこの度合いは小さい)を適用したい場合などに有効である。これにより材料の選定範囲が広がるため好ましい。また、この工法では枠体材料は樹脂材料に限定されることはなく、金属板、セラミック板等が適用可能であり、これらの枠体の製作コストが、樹脂の成形コストに比して小さい場合(例えば、大面積電池においてはプレス打ちぬき金属板が樹脂板より安価である場合がある)に、コスト低減に有利である。

[0105]

以下、本実施の形態に即した実施例について説明する。

[0106]

[実施例6]

図29は本発明の実施例6に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体および 弾性体の構成を示す平面図である。また、図30は、図29のZ-Z線矢視図で ある。なお、実施例6においても、枠体および弾性体には各マニフォルド、ボル ト孔などが実施例1の場合と同様に設けられているため、同一符号を付して説明 を省略する(便宜上枠体に形成されている各マニフォルド、ボルト孔の符号のみ を付してある)。

[0107]

図29および図30に示すように、枠体20は、枠体20aとその枠体20a の下面に圧接されている枠体20bとから構成されている。そして、この枠体20aと枠体20bとによって高分子電解質膜63の周縁部が挟持されている。

[0108]

図30に示すように、枠体20aの内周部、すなわち高分子電解質膜63の周縁部を挟持している側の端部には、上方に向かって所定の角度(図30では30°)広がるような傾斜部92aが設けられている。同様にして、枠体20bの内周部、すなわち高分子電解質膜63の周縁部を挟持している側の端部には、下方に向かって所定の角度(図30では30°)広がるような傾斜部92bが設けられている。

[0109]

実施例5の場合と同様に、枠体20の全面を覆うように弾性体90が設けられており、この弾性体90にはビード91が形成されている。なお、図30においては、便宜上、MEA25のうち高分子電解質膜63のみを示しており、触媒層およびガス拡散電極は省略している。

[0110]

本実施例において、枠体20(枠体20aおよび20b)となる一色目の材料にはガラスフィラー添加液晶ポリマー(ポリプラスチックス株式会社製、VECTRA

A130、弾性率15000)を用い、弾性体90となる二色目の材料にはポリオレフィンエラストマー(サントプレーンジャパン株式会社製、サントプレーン8101-55)を用いた。ここで、枠体20aおよび20bの肉厚を0.25mm(すなわち枠体20の肉厚は0.5mm)とし、弾性体90の基準肉厚を0.25mmとした。また、弾性体90の両面に設けられているビードの高さを0.2mmとした。

(0 1 1 1 X

前述したように、枠体20aおよび20bには傾斜部92aおよび92bがそれぞれ設けられており、このアンダーカットによって二色成形時の弾性体90と枠体20との剥離が完全に防止された。

$\{0\ 1\ 1\ 2\}$

なお、成形時は、実施例2と同様の手法で、各マニフォルドの中心からサブランナーを用いて、マニフォルド端面を基点として両面に流動させる手法を取った。図29および図30に示されているのは不要部切除後のものである。

[0113]

本実施例においても、実施例1と同様にして12セルスタックを組み立てた。 そして、その12セルスタックについて、本発明者等は、実施例1の場合と同様 に常用クロスリーク試験および限界クロスリーク試験を実施した。

[0114]

常用クロスリーク試験の結果、カソード側から漏れ出てくるガス量は0ccmであった。また、限界クロスリーク試験の結果、カソード側からガスが漏れ出てきた時点での供給元圧は322kPaであった。このように、本実施例においても高いシール効果が確認された。

$\{0115\}$

[実施例7]

実施例6では、前述したように、枠体20となる一色目の材料としてガラスフィラー添加液晶ポリマーを採用したが、他のものを採用することも可能である。そこで、実施例7として、液晶ポリマーに換えて、プレス打ちぬきした後フッ素コート処理を行った厚み0.25mmのSUS316金属板を用いた場合についても、常用クロスリーク試験および限界クロスリーク試験を実施した。

[0116]

常用クロスリーク試験の結果、カソード側から漏れ出てくるガス量は0ccmであった。また、限界クロスリーク試験の結果、カソード側からガスが漏れ出てきた時点での供給元圧は785kPaであった。このように、本実施例においても高いシール効果が確認された。

[0117]

(実施の形態6)

実施例5および実施例6において、弾性体の成形においても、選定材料の成形に必要な金型温度が、高分子電解質膜にダメージが与えられるおそれがる温度域である場合がある。実施の形態7では、このような場合を考慮している。具体的には、別ピース型の枠体の表裏にわたるよう、部分的に貫通または全体を被覆する様式で弾性体を成形し、この一対の弾性体で高分子電解質膜の周縁部を挟持して、セル締結力により高分子電解質膜の周囲およびセパレータ/ガスケット間のシールを行う。したがって、一の枠体とセパレータとの間、他の枠体とセパレータとの間、および一の枠体と他の枠体との間のそれぞれに弾性体が配置されることになる。本実施の形態の構成を必要とする場合としては、例えば車載用に比して長期運転が必要なコージェネレーション用スタックを製作する場合であって、シール材の長期的安定性の観点からフッ素系エラストマー(その好ましい金型温度は一般的に150度超)を選定したいようなときがある。この場合、弾性体の垂れ込み防止の観点から枠体材料は極力機械的強度(特に曲げ弾性率)が高いことが必要で、GF(ガラスフィラー入り)のスーパーエンプラが好ましい。

[0118]

以下、本実施の形態に即した実施例について説明する。

[0119]

「実施例8]

図31は本発明の実施例8に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体および 弾性体の構成を示す平面図である。また、図32は、図31のZ-Z線矢視図で あって、(a)、(b)は当該構成を作製する手順を示す断面図である。なお、 実施例7においても、枠体および弾性体には各マニフォルド、ボルト孔などが実 施例1の場合と同様に設けられているため、同一符号を付して説明を省略する (便宜上枠体に形成されている各マニフォルド、ボルト孔の符号のみを付してある)。

[0120]

図32(a)および(b)に示すように、本実施例の枠体および弾性体は二層構造になっている。すなわち、枠体20aおよびその枠体20aの全面を覆うようにして設けられている弾性体90aと、枠体20bおよびその枠体20bの全面を覆うようにして設けられている弾性体90bとが積層されることにより構成されている。これらの弾性体90aおよび90bには、実施の形態1の場合に枠体に形成されていたビードと同様のビード91aおよび91bがそれぞれ形成されている。そして、弾性体90aおよび90bによって高分子電解質膜63の周縁部が挟持されている。なお、図32(a)および(b)においては、便宜上、MEA25のうち高分子電解質膜63のみを示しており、触媒層およびガス拡散電極は省略されている。

[0121]

本実施例において、枠体20 a および20 b となる一色目の材料にはガラスフィラー添加液晶ポリマー(ポリプラスチックス株式会社製、VECTRA B130、弾性率20000)を用いて熱化塑性樹脂用の射出成形機で製作した。そして、この枠体20 a および20 b をインサート部品として、二色目(弾性体90 a および90 b)であるフッ素エラストマー(デュポンダウエラストマージャパン株式会社製、バイトンAP、ゴム硬度55度)を熱硬化性樹脂用成形機で成形した。ここで枠体20 a および20 b の肉厚を0.25mmとし、弾性体90 a および90 b の基準肉厚を0.25mm(すなわち、弾性体90の基準肉厚を0.5mm)とした。また、弾性体90 a および90 b のそれぞれに設けられているビード91 a および91 b の高さを0.2mmとした。

[0122]

ここで、二色目の成形時の金型温度は170度、硬化時間は4分であったが、この温度条件下で枠体20aおよび20bには熱に起因する形状の変化は認められなかった。

[0123]

このようにして作製されたシール部材で、ホットプレス済みMEA(ジャパンゴアテックス プライメア)を挟持し、これを締結して実施例1と同様にして12セルスタックを組み立てた。そして、その12セルスタックについて、本発明者等は、実施例1の場合と同様に常用クロスリーク試験および限界クロスリーク試験を実施した。

[0124]

常用クロスリーク試験の結果、カソード側から漏れ出てくるガス量は0ccmであった。また、限界クロスリーク試験の結果、カソード側からガスが漏れ出てきた時点での供給元圧は268kPaであった。このように、本実施の形態においても高いシール効果が確認された。

[0125]

[実施例9]

本実施の形態に係るシール構造としては、図33および図34に示すものも考えられる。図33は本発明の実施例9に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体および弾性体の変形例の構成を示す平面図である。また、図34は、図33のZ-Z線矢視図であって、(a)、(b)は当該構成を作製する手順を示す断面図である。

[0126]

図33および図34に示すように、枠体20aおよび20bによって、弾性体90aおよび90bが覆われている。そして、弾性体90aには枠体20aを貫通して上方へ突出したリブ93aが形成されており、そのリブ93aにはビード91aが形成されている。同様にして、弾性体90bには枠体20bを貫通して下方へ突出したリブ93bが形成されており、そのリブ93bにはビード91bが形成されている。

(0127)

この変形例において、枠体20aおよび20bとなる一色目の材料にはガラスフィラー添加液晶ポリマー(ポリプラスチックス株式会社製、VECTRA B130、弾性率20000)を用い、弾性体90aおよび90bとなる二色目の材料にはフッ素

エラストマー(デュポンダウエラストマージャパン株式会社、バイトンAP、ゴム硬度 5.5 度)を用いた。ここで枠体 2.0 a および 2.0 b の肉厚を0.25 mmとし、弾性体 9.0 a および 9.0 b の高分子電解質膜 6.3 に接する側の肉厚を0.25 mmとした。また、リブ 9.3 a および 9.3 b の幅を2.0 mm、高さを0.15 mmとし、ビード 9.1 a および 9.1 b の高さを0.2 mmとした。

[0128]

ここで、二色目の成形時の金型温度は170度、硬化時間は4分であった。このようにして作製されたシール部材で、ホットプレス済みMEA(ジャパンゴアテックス株式会社製、プライメア)を挟持し、これを締結して実施例1と同様にして12セルスタックを組み立てた。そして、その12セルスタックについて、本発明者等は、実施例1の場合と同様に常用クロスリーク試験および限界クロスリーク試験を実施した。

[0129]

常用クロスリーク試験の結果、カソード側から漏れ出てくるガス量は0ccmであった。また、限界クロスリーク試験の結果、カソード側からガスが漏れ出てきた時点での供給元圧は332kPaであった。このように、本実施の形態においても高いシール効果が確認された。

[0130]

本実施例では、実施例 8 に比して、高価なフッ素エラストマーの使用量がほぼ 半減されており、低コスト化が達成された。

[0131]

前述した各実施の形態で説明した高分子電解質型燃料電池は、製作する電池のサイズ、樹脂の流動性や成形収縮率、トータルのプロセスコスト、電池の運転条件(特に流路圧力損失と両極間の差圧)、許容されるセルピッチと可能な成形品厚み等に応じて、適宜選択される。

[0132]

【発明の効果】

以上詳述したように、本発明の高分子電解質型燃料電池によれば、スタックの 組立性およびセパレーターの形状を犠牲にすることなく、低いコストで、高いガ スシール性をもつことが可能となる。したがって、本発明は、燃料電池の信頼性 向上と低コスト化に寄与することになる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

従来のスタックの構成を示す斜視図である。

【図2】

図1のA-A線矢視図である。

【図3】

従来のスタックが備えるカソードセパレータの空気流路パターンの一例を示す 平面図である。

図4

従来のスタックが備えるアノードセパレータの水素流路パターンの一例を示す 平面図である。

【図5】

図3に示すカソードセパレータおよび図4に示すアノードセパレータに適合するMEAおよびガスケットの構成を示す平面図である。

【図6】

図5のB-B線矢視図である。

【図7】

従来例のカソードセパレータの構成の一部を示す平面図である。

【図8】

図7のZ-Z線矢視図である。

【図9】

従来例のカソードセパレータの構成の一部を示す平面図である。

【図10】

図9の2−2線矢視図である。

【図11】

本発明の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のアノード側の 面の構成を示す平面図である。

【図12】

本発明の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のカソード側の 面の構成を示す平面図である。

【図13】

本発明の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のアノード側の 面に圧接されるアノードセパレータの構成を示す平面図である。

【図14】

本発明の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のカソード側の 面に圧接されるカソードセパレータの構成を示す平面図である。

【図15】

本発明の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体とアノードセパレータとの間に配置されるゴムシートの構成を示す平面図である。

【図16】

本発明の実施例1に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体とカソードセパ レータとの間に配置されるゴムシートの構成を示す平面図である。

【図17】

本発明の実施例1の高分子電解質型燃料電池の水マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図である。

【図18】

本発明の実施例1の高分子電解質型燃料電池の空気マニフォルド近傍の構成を 示す部分断面図である。

【図19】

本発明の実施例1の高分子電解質型燃料電池が備える枠体の作製手順を示す断 面図である。

【図20】

本発明の実施例2に係る高分子電解質型燃料電池の水マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図である。

【図21】

本発明の実施例2に係る高分子電解質型燃料電池の空気マニフォルド近傍の構

成を示す部分断面図である。

【図22】

本発明の実施例3に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のアノード側の 面の構成を示す平面図である。

【図23】

本発明の実施例3に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体のカソード側の 面の構成を示す平面図である。

【図24】

本発明の実施例3の高分子電解質型燃料電池の水マニフォルド近傍の構成を示す部分断面図である。

【図25】

本発明の実施例3の高分子電解質型燃料電池の空気マニフォルド近傍の構成を 示す部分断面図である。

【図26】

本発明の実施例4の高分子電解質型燃料電池が備える枠体の構成を示す部分断 面図である。

【図27】

本発明の実施例5に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体および弾性体の 構成を示す平面図である。

【図28】

図27のZ-Z線矢視図である。

【図29】

本発明の実施例6に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体および弾性体の 構成を示す平面図である。

【図30】

図29のZ-Z線矢視図である。

【図31】

本発明の実施例 8 に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体および弾性体の 構成を示す平面図である。

【図32】

図31のZ-Z線矢視図であって、(a)、(b)は当該構成を作製する手順を示す断面図である。

【図33】

本発明の実施例9に係る高分子電解質型燃料電池が備える枠体および弾性体の 変形例の構成を示す平面図である。

【図34】

図33のZ-Z線矢視図であって、(a)、(b)は当該構成を作製する手順を示す断面図である。

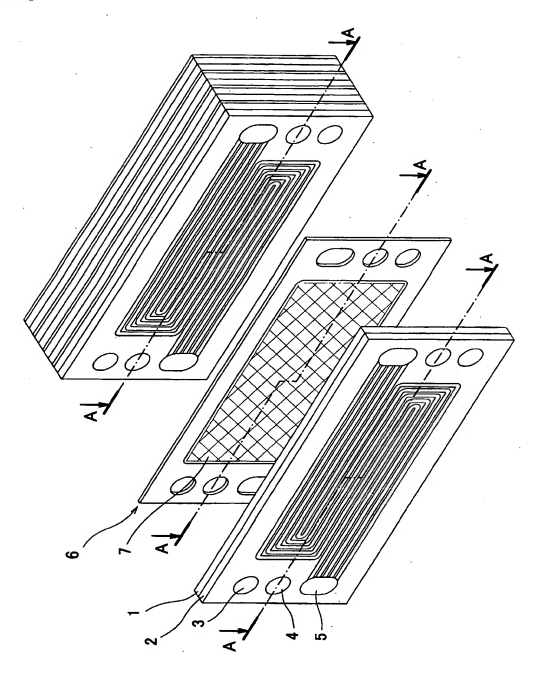
【符号の説明】

- 20 枠体
- 20a, 20b 枠体
- 21 空気マニフォルド
- 22 水素マニフォルド
- 23 水マニフォルド
- 24 ボルト孔
- 2 5 MEA
- 2 6 開口部
- 30 アノードセパレータ
- 31 空気マニフォルド
- 32 水素マニフォルド
- 33 水マニフォルド
- 34 ボルト孔
- 35 水素流路
- 36 カソードセパレータ
- 37 空気マニフォルド
- 38 水素マニフォルド
- 39 水マニフォルド
- 40 ボルト孔

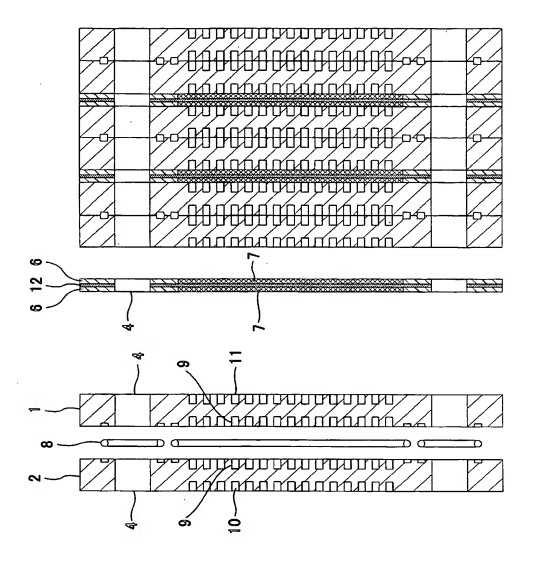
- 41 空気流路
- 50 ゴムシート
- 51 空気マニフォルド
- 5 2 開口部
- 53 水マニフォルド
- 54 ボルト孔
- 55 ゴムシート
- 5 6 開口部
- 57 水素マニフォルド
- 58 水マニフォルド
- 59 ボルト孔
- 61 第1成形部
- 62 第2成形部
- 63 高分子電解質膜
- 6 4 凹部
- 70 触媒層
- 71 ガス拡散電極
- 81 弾性体
- 82 溝
- 84 溝
- 85 弾性体
- 86 溝
- 90 弾性体
- 90a, 90b 弹性体
- 91 ビード
- 91a, 91b ビード
- 92a, 92b 傾斜部
- 93a, 93b リブ

【書類名】 図面

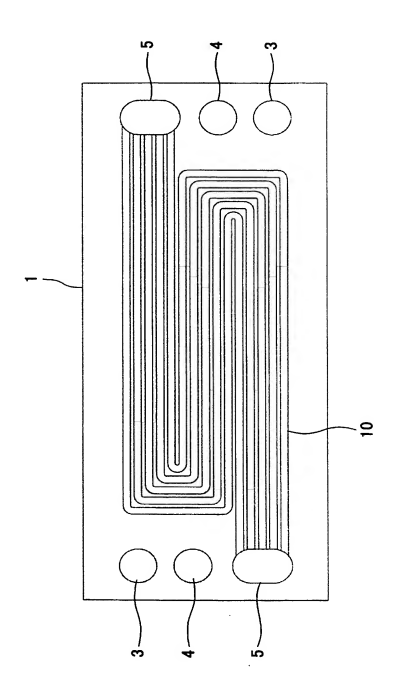
【図1】



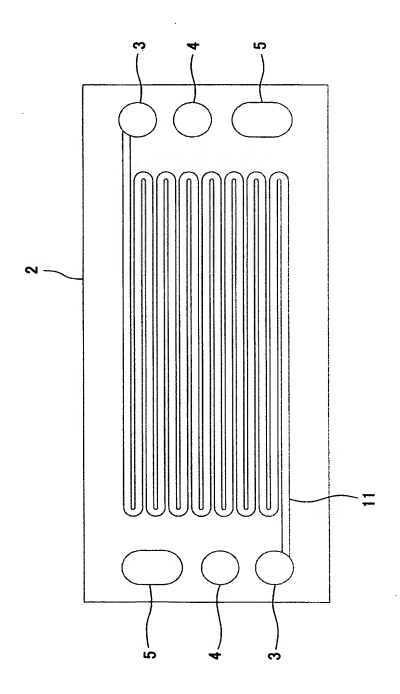
[図2]



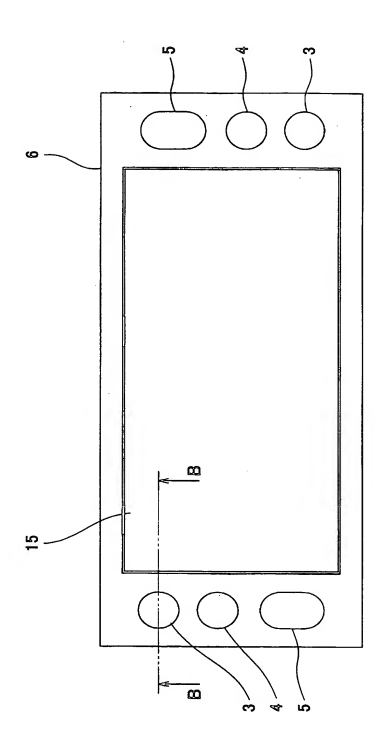
【図3】



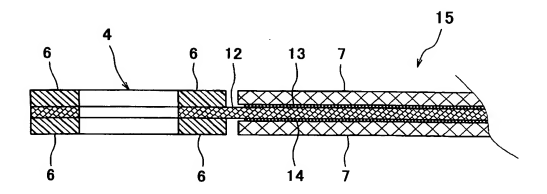
【図4】



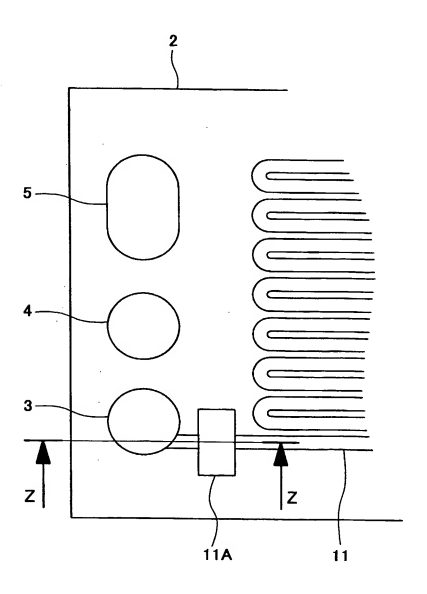
【図5】



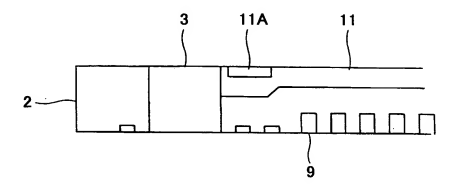
【図6】



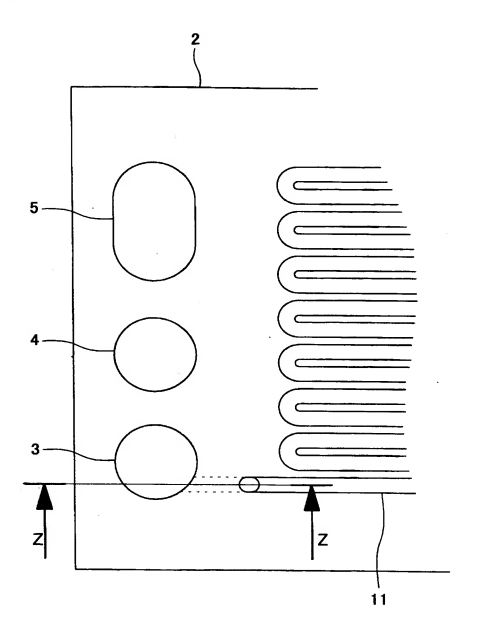
【図7】



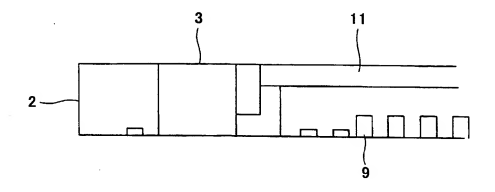
【図8】



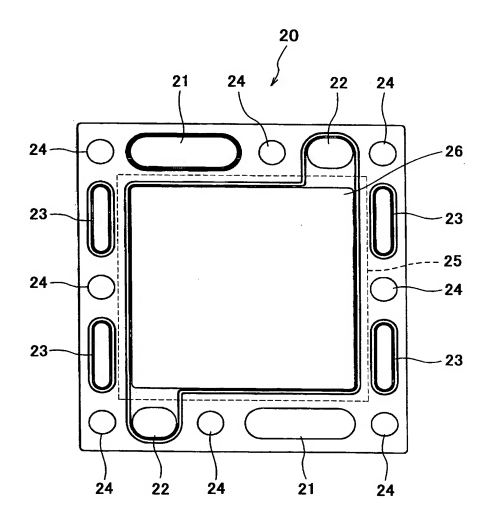
[図9]



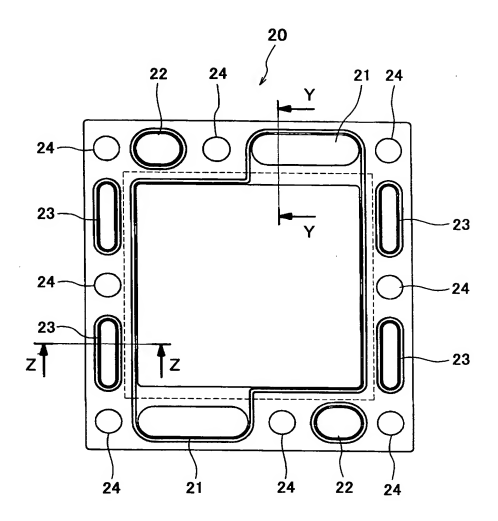
【図10】



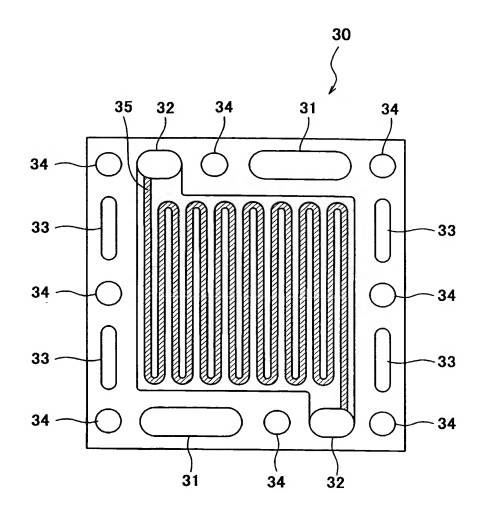
【図11】



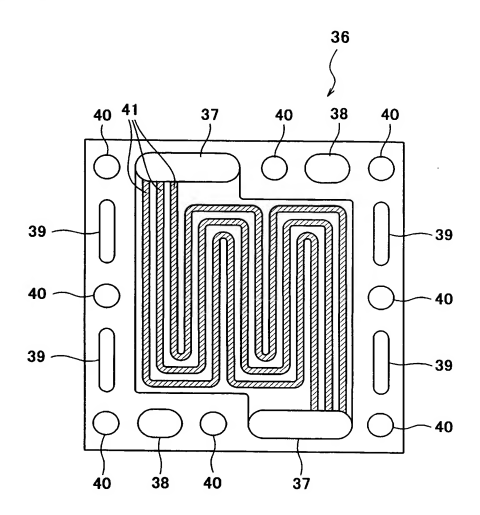
【図12】



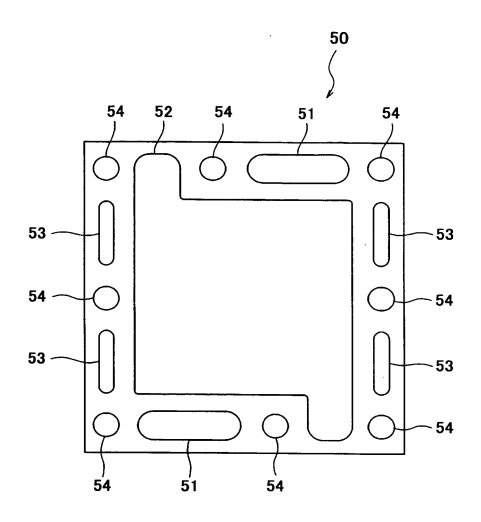
【図13】



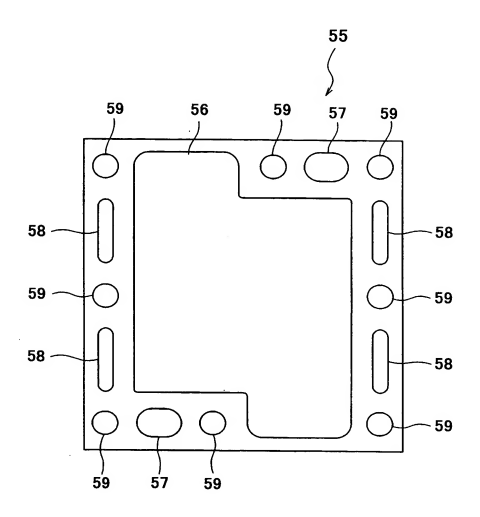
【図14】



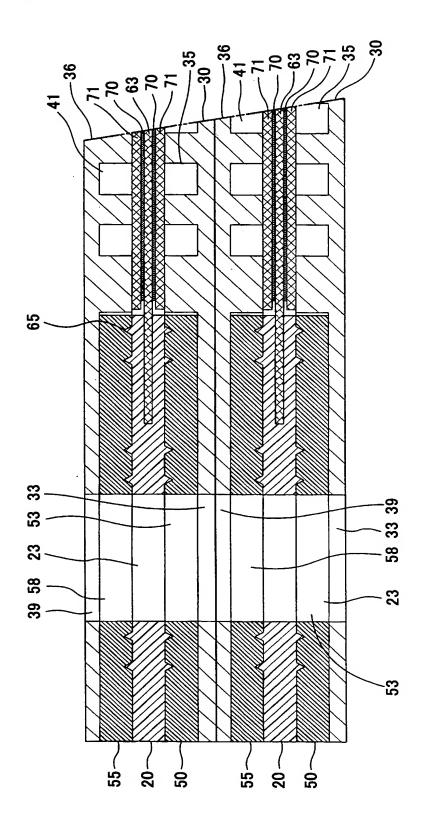
【図15】



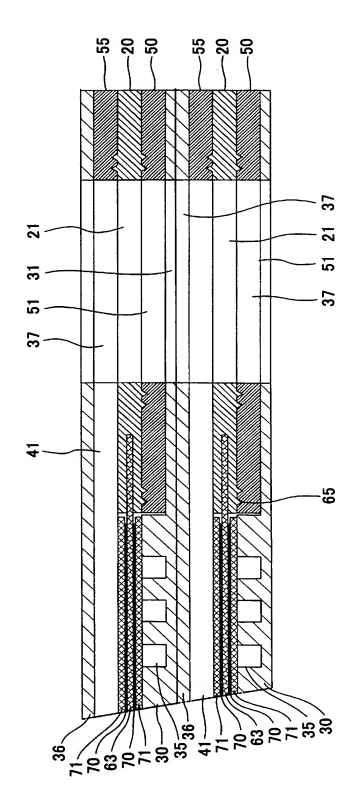
【図16】



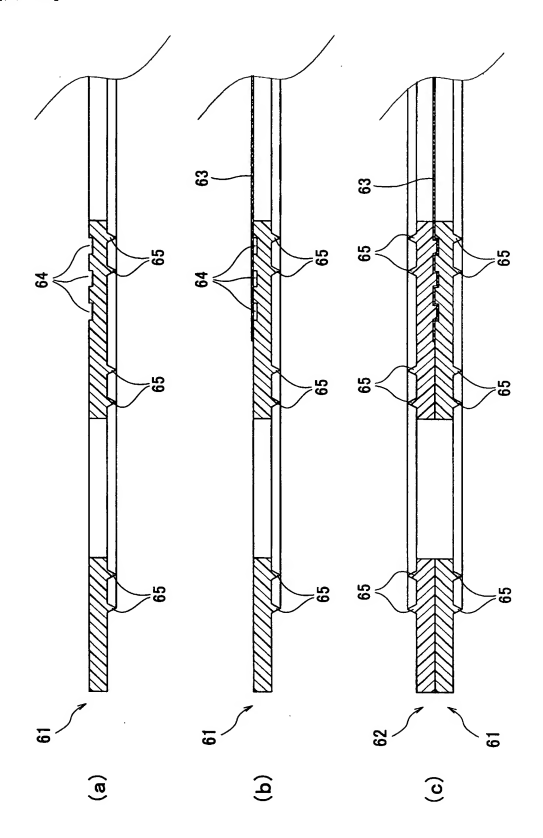
【図17】



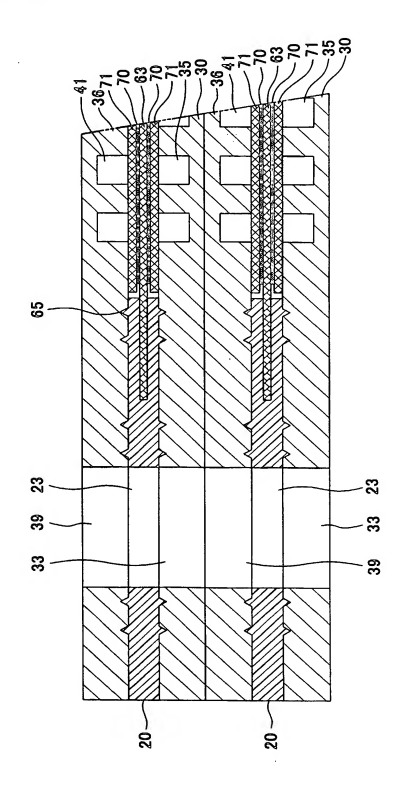
【図18】



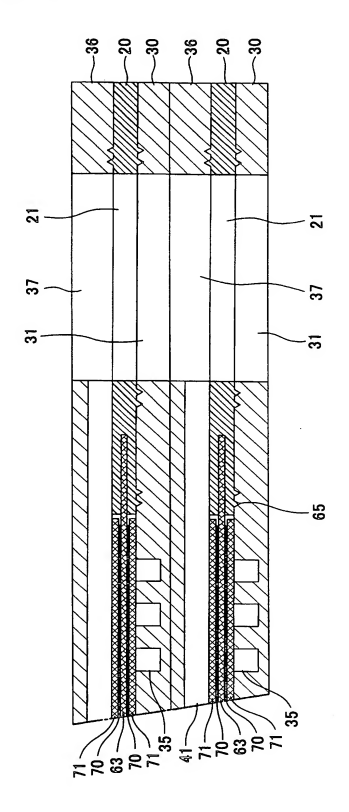
【図19】



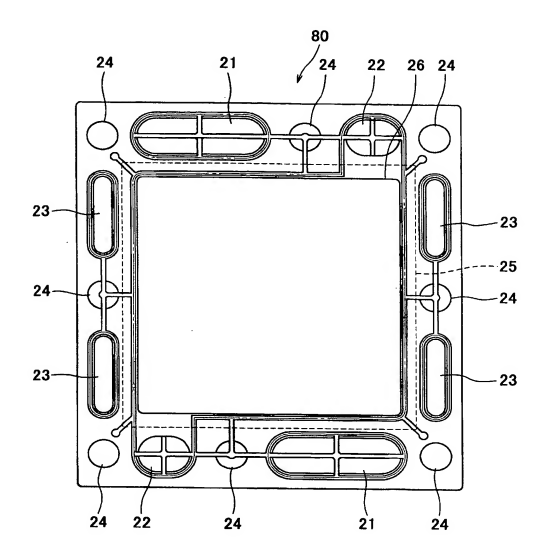




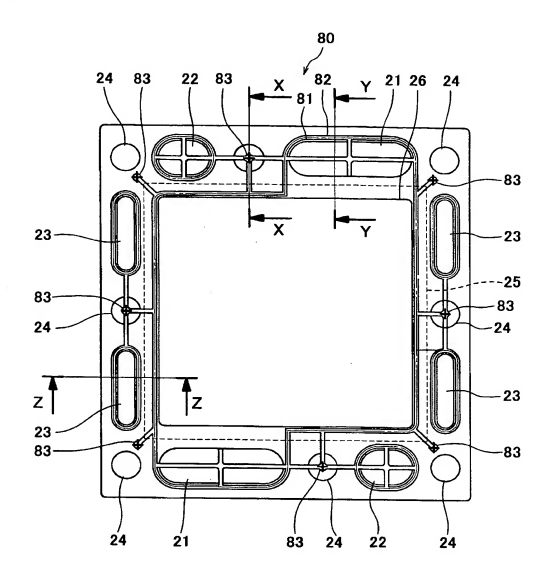
[図21]



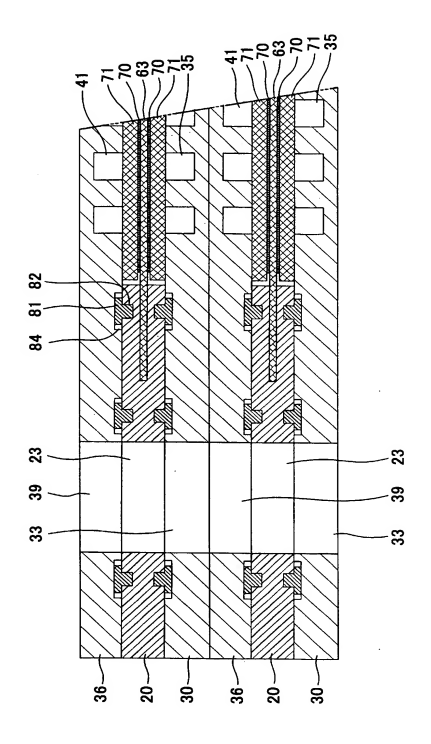
【図22】



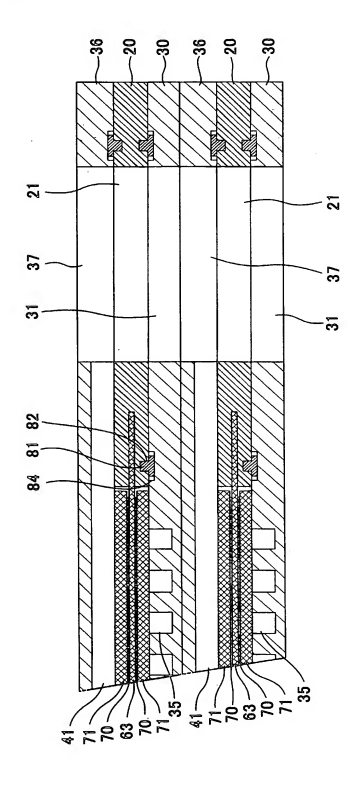
【図23】



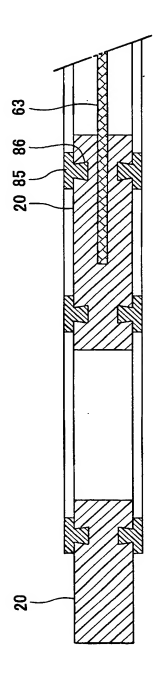
【図24】



【図25】

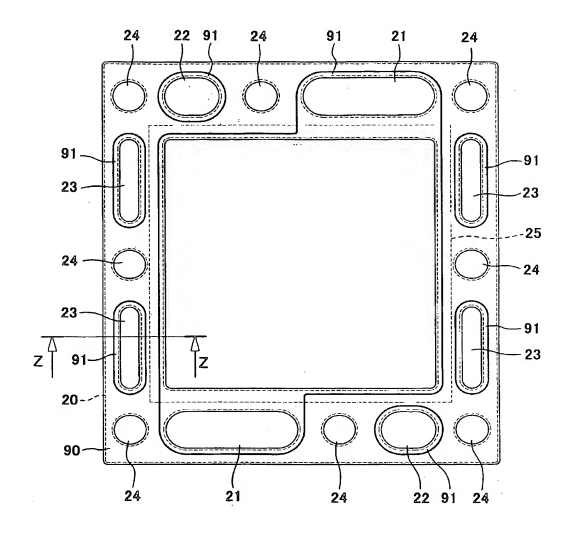


【図26】

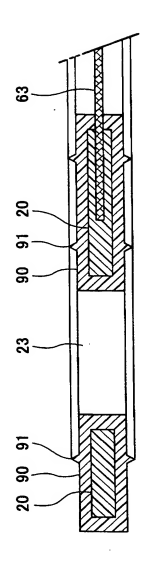




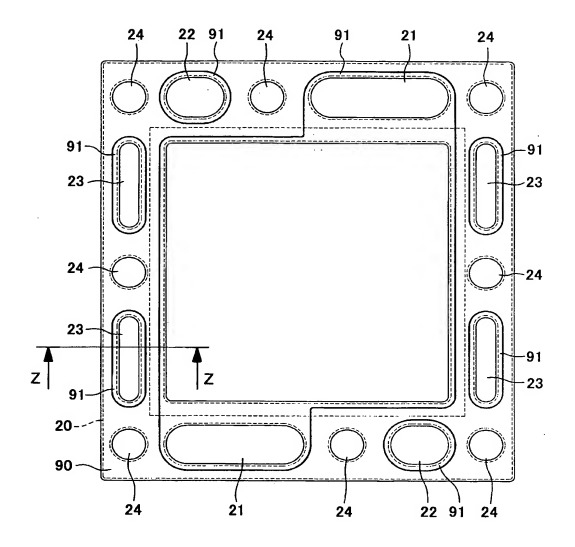
【図27】



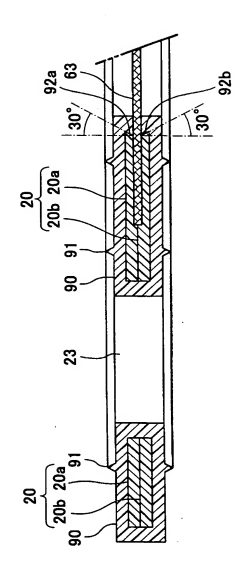
【図28】



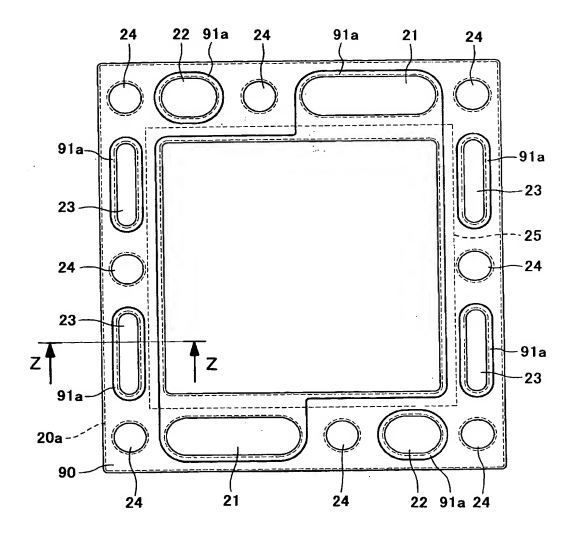
【図29】



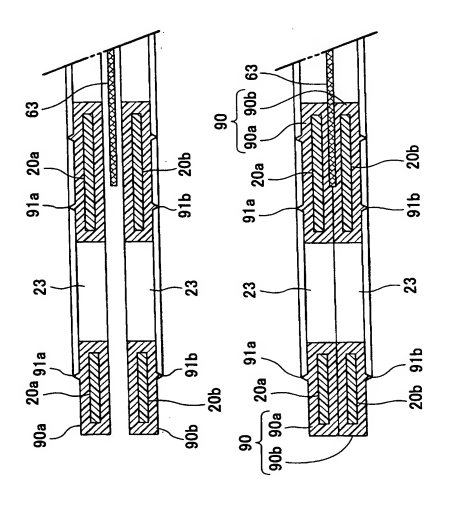
【図30】



【図31】

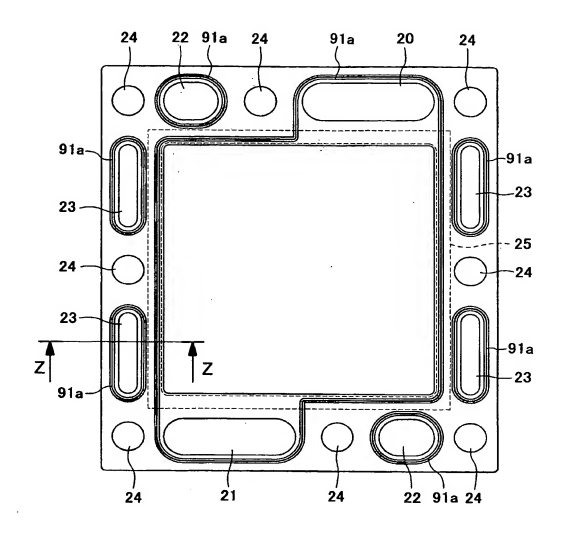


【図32】

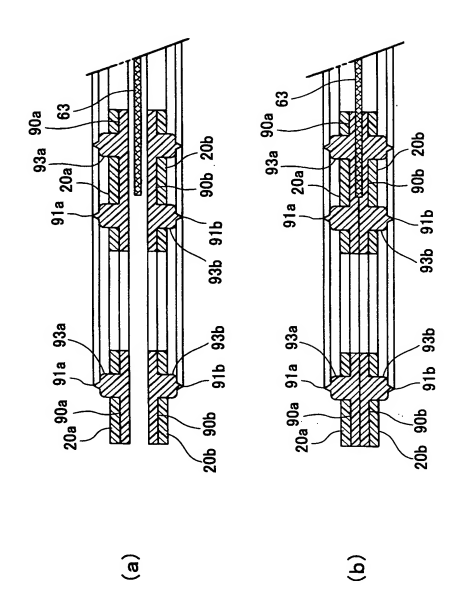


.

【図33】



【図34】





【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 セパレータ間、およびセパレータと高分子電解質膜との間を確実且つ 容易にシールすることができるシール構造を有する高分子電解質型燃料電池の提供。

【解決手段】 高分子電解質膜63を一対の電極層71,71で挟んでなる電解質膜一電極接合体と、前記電解質膜一電極接合体を挟持する、ガス流路35,41を有した一対のセパレータ30,36とを備え、前記電解質膜一電極接合体の周縁部と前記一対のセパレータ30,36との間に、前記高分子電解質膜63と前記一対のセパレータ30,36との間および前記一対のセパレータ30,36間をシールするためのシール構造が設けられている高分子電解質型燃料電池において、前記シール構造が、前記周縁部を覆うようにして挟持する枠体20と、前記枠体20と前記一対のセパレータ30,36との間に配置された弾性体50,55とを備えている。

【選択図】 図17

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-099031

受付番号 50300548800

書類名 特許願

担当官 第五担当上席 0094

作成日 平成15年 4月 3日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成15年 4月 2日

【特許出願人】

【識別番号】 000005821

【住所又は居所】 大阪府門真市大字門真1006番地

【氏名又は名称】 松下電器産業株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100065868

【住所又は居所】 兵庫県神戸市中央区東町123番地の1 貿易ビ

ル3階 有古特許事務所

【氏名又は名称】 角田 嘉宏

【選任した代理人】

【識別番号】 100088960

【住所又は居所】 兵庫県神戸市中央区東町123番地の1貿易ビル

3階 有古特許事務所

【氏名又は名称】 高石 △さとる▽

【選任した代理人】

【識別番号】 100106242

【住所又は居所】 兵庫県神戸市中央区東町123番地の1 貿易ビ

ル3階 有古特許事務所

《氏名又は名称》 古川 安航

【選任した代理人】

【識別番号】 100110951

【住所又は居所】 兵庫県神戸市中央区東町123番地の1 貿易ビ

ル3階 有古特許事務所

『氏名又は名称』 西谷 俊男

【選任した代理人】

【識別番号】 100114834

【住所又は居所】 兵庫県神戸市中央区東町123番地の1 貿易ビ

次頁有

認定・付加情報 (続き)

ル3階有古特許事務所

【氏名又は名称】 幅 慶司

次頁無



特願2003-099031

出願人履歴情報

識別番号

[000005821]

1. 変更年月日

[変更理由] 住 所 1990年 8月28日

新規登録

大阪府門真市大字門真1006番地

氏 名 松下電器産業株式会社

6

5